Title

Fermentative production of amino acids

Inventor Name

Nakayama, Kiyoshi; Araki, Kazumi; Tanaka, Yoshitake

Patent Assignee

Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd., Japan

Publication Source

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.

Identifier-CODEN

JKXXAF

Patent Information

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 52018886	A2 R4	19770212	JP 1975–93181	19750801 <
JP 58038153 Priority Application Information	0.	19830820		
JP 1975-93181		19750801		

Abstract

Amino acids except for L-glutamic acid were produced by Microcyclus. Thus, M. evaneus HS-22 (FERM-P 3138) was cultured with shaking at 30° for 72 h on a medium (pH 7.1) contg. MeOH 20 mL, NH4H2PO4 2.5, (NH4)2HPO4 7.5, K2HPO4 1, NaCl 0.1, MgSO4.cntdot.7H2O 0.5, and CaCO3 30 g/L plus trace amts. of FeSO4, MnSO4, CaCl2, biotin, and phenol red; 2 mL MeOH and 0.2 g urea were added to each dL broth after 24, 32, 48, and 56 h of cultivation. Leucine [61-90-5], isoleucine [73-32-5], valine [72-18-4], alanine [56-41-7], aspartic acid [56-84-8], and lysine [56-87-1] were produced at 0.7, 0.1, 0.7, 0.2, 0.1, and 0.3 mg/mL, resp. These amino acid were purified by ion exchange column chromatog.

International Patent Classification

C12D013-06

Document Type

Patent

Language

Japanese

		y
		~

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

52-018886

(43) Date of publication of application: 12.02.1977

(51)Int.CI.

C12D 13/06

(21)Application number: 50-093181

(71)Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

01.08.1975

(72)Inventor: NAKAYAMA KIYOSHI

ARAKI KAZUMI

TANAKA YOSHITAKE

(54) PRODUCTION OF AMINO ACIDS BY FERMENTATION PROCESS

(57)Abstract:

PURPOSE: Production of amino acids (other than L-Glutamic acid) by fermentation process using amino-acids-producing strains.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

;

BEST AVAILABLE COPY



4 八 (2000円) 特

許 願 (B)

昭和30年8月/日.

特許庁長官

1. 発明の名称

2. 発明者

3. 特許出願人

郵便番号 100

住 所 東京都千代田区大手町一丁目6番1号

名称

(102)協和醱酵工業株式会社

代表者 高 田 弘

4. 添付書類の目録

(1) 明 細 舟

50. 8.

顯書圖本 第258年

泰生物保管委託申标鉴受理备号系 / 通

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 52-18886

43公開日 昭52(1977) 2.12

②特願昭 50-73/8/

②出願日 昭60 (1975) 1

審査請求 未請求

(全4頁)

庁内整理番号

7110 49

52日本分類

36010252

方辖

51 Int. Cl².

C120 13/06

明 細 書

/ 発明の名称

発酵法によるアミノ酸の製造法

2.特許請求の範囲

ミクロサイクラス属に属するアミノ酸(たぶし、 L - グルタミン酸を除く)生産性菌株を培 地に培養し、アミノ酸(たぶし、 L - グルタミン酸を除く)を生成蓄積せしめ、これを採取す ることを特徴とする発酵法によるアミノ酸(た ぶし、 L - グルタミン酸を除く)のも海法。

1発男の許和な説明

本発明は、発酵法によるアミノ酸の製造法に 関するものである。さらに詳しくは、ミクロサイクラス異に属するアミノ酸(たとし、L-クルタミン酸を除く)生産性関係を、該事の費化 しりる炭素等(たとえば、メタノールなどのアルコール、グルコース、フラクトース、糖糖、可得性デンプンなどの制質、グリセリンなどの類でルコール、フマール酸、コハク酸、グルコ ン酸などの有機酸など)、蟹果薄、および無機物ならびにその他の栄養素を程よく含布する培地に接種、培養してアミノ酸(たいし、レーグルタミン酸を除く)を培養液中に生成蓄物せしめ、これを採取することを特敵とするアミノ酸(たたし、レーグルタミン酸を除く)の製造法に関するものである。

リジン、アスパラギン酸、ロイシン、イソロイシン、パリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどのアミノ酸は食品、医薬品、飼料などとして広く利用され、その工業的安価な製法が望まれている。

本発明者らは、比較的安価化、大量化供給されるメタノールを主設業源とするアミノ酸の製 法について研究した。その結果、たとえば、ミクロサイクラス・エパネウスATCC 3/373 (アメリカ特許第3663370) (メタノールより L-グルタミン酸を生産する 画株)より誘導された変異株(チアリジンとホモモリンの共存下で生實する動株、チアリジンとスレオニン

の共存下で生育する樹株)の培養物中に、リジ ン、アスパラギン酸、ロイシン、イソロイシン、 パリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどの アミノ敵が生成菩様する事実を見い出した。 骸ミクロサイクラス鱗の鼬を利用する本軸発明 は、従来、メダノールを主炭素源として、発酵 法により、アミノ酸を製造する方法として既知 な方法即ち、シュウドモナス属、アクロモパク ター属の細菌を利用する方法(特公昭45~ 23273)、パチルス膜、ブレビバクテリウム 属、ミクロコツカス属、サルシナ属の勧盟を利 用する方法(特開的48-98092)、プロタ ミノバクター鳥の秘跡を利用する方法(フラン ス 特許公開 2225-517 および 同 2225-520) とは、使用微生物を異にし、さらに、ミクロサ イクラス嶌の曲を利用するL‐グルタミン酸の 製造法(アメリカ特許第3663370) とは、 生産するアミノ酸の種類において区別され、新 規な発明である。

以下本発明を静秘に説明する。

培地組成:メタノール20ml/&、NH+H3PO。
/ タノ&、(NH+)2HPO。 3 タノ&、K2HPO。
0.5 タノ&、M880。7H20 0.2 タノ&、
P980。7H20 / 0 呵/&、Mn80。nB2C / 0
呵/&、CaC&2 / 0 呵/&、チオ尿素30呵/&、ビオチンノの 呵/&、NaC& 0./ タノ&、樂天
20 タノ&、チブリジンノタノ&、ホモセリン
2 タノ&、水でノ&とする。(PH 7.2)

なお、上記培地において、ホモセリンの代り にスレオニンを用いると、チアリジンとスレオ ニンの共存下で生育できる変異株を誘導するこ とができる。

上記の如き変異誘導法化よつて、ミクロサイクラス属のアミノ酸(ただし、L-グルタミン酸を除く)生産性酸株を得ることができるが、 天然界より、上記の如き性質をもつた酸株を得ることもできる。

本発明における培地としては、使用語の資化 しうる設素源、窒素源、無機物、その他の栄養 業を避よく含有するものであれば合成培地、天 本発明において使用される健生物はミクロサイクラス属に属するアミノ酸(ただし、 L - グルタミン酸を除く)生産性関係であればいずれでも良い。この様なアミノ酸生産関係はミクロサイクラス属に属する細菌に公知の方法で紫外級照射、 r 級照射、 薬剤処理などの変異処理を 防して公知の適当な選択法を併用することによって得ることができる。

原株(ATCC2/373)の懸たく故(10年cella/mi)を調整し、これに、00/Miリン酸数衡故(pH70)に巻楽したNTU(N-メテル・N'-ニトローN-ニトロングアニジン)を数終過度の5号/Miになるように加え、室弧でより分間処理する。ついでほ処理液を下配の増地に塗布し、影塔地で生育する変異株)の中からアミノ機生産性の高い画株を選択する。

然培地のいずれも使用できる。

炭素源としては、主にメタノールが利用されるが、グルコース、フラクトース、糖素、可啓性デンプンなどの糖質、グリセリンなどの糖丁ルコール、フマール酸、コハク酸、グルコン酸などの有機酸なども主炭素源として利用できる。

主 炭素 準として使用するメタノールは培養初期から高速度に使用すると 単生物の生育を阻害する場合があるので、通常は 0.1~3 %の低速度で培養を開始し、その後必要に応じて逐次添加すると好結果を生じ得る。

培地の留業がとしては、塩化アンモニワム、 値像アンモニウム、操像アンモニウム、値像ア シモニウム、酢酸アンモニウム、クエン酸アン モニウムなど、各権無機酸や有機酸のアンモニ ウム塩、あるいはアンモニア、尿素、アミン類、 その他留業含布化合物、ならびにペプトン、 トンフミン、酵母エキス、肉エキス、コーンス チーブリカー、カゼイン加水分解物、蛹加水分 解物、フィッシュミールあるいはその消化物、

BEST AVAILABLE COPY

脱脂大豆あるいはその消化物 人などの窒素性を機物質などの様々のものが使用 できる。

さらに無物物として鎭酸第一カリウム、強酸 第二カリウム、領域マグネンウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、気酸マンガン、領域亜鉛、 炭酸カルシウムなどを使用する

もちろん本発明に使用する仮生物が生育の為 に特定の栄養素を必要とする場合はその栄養素 を適当量培地中に存在せしめなければならない。 しかしこの複の栄養素は前記録素源として例示 した智素性を提物質に含まれて加えられる場合 があり、その彼な場合には特に添加する必要は ない。

培養は振量あるいは深部地気挽拝などの針気 的条件で行う。培養温度は地常20~40℃の 範囲で、培地のPHは3~9の範囲、好ましく は中性付近に保持することが望ましいが、これ 以外の温度条件あるいはPH条件下でも使用 が生育すれば実施可能である。培地のPH為的 は換徴カルシウム、PH級衡剤、あるいは微ま

映像株を、メタノール20㎡、(NH_{*})H₂PO_{*}
25g、(MH_{*})₂HPO_{*} 7.5g、K₂HPO_{*} 1g、
NaCl 0.1g、MgBO_{*}・7H₂O 0.1g、PeBO_{*}
・7H₂O 10吋、MnBO_{*}・nH₂O 10吋、CaCl₂
10吋、ビオチン10g。 フェノール レッド(PH指示薬)10吋、およびCaCO₃30gを1gの蒸留水に寿解した培地(PH71)3
がを含む10が容太型試験管に接種して30℃、72時間接量培養を行なつた。この際、培養院
始後24、32、48、16時間目にメタノールをそれぞれ2㎡/44(合計8㎡/44)および
原業を0.2g/4番加した。この時培養液中に
生成したて51酸の蓄機量は次の辿りである。

審徴したアミノ液 客徴量(≒/≠/)

ロイシン	0. 7
イソロイシン	o. 1
バリン	0. 7
アラニン	0. 2
アスパラギン酸	0. /
リジン	a 3

特別以52-18886(3) たはアルカリ静水を添加することにより目的を 達するが、使用関牧によつては9日時節を必要 としない場合がある。培養期間は通常 / ~ 7 日 間で培養液中にアミノ敏が生成等積する。

培養終了後、歯体や炭酸カルシウムなどの比較物を除去し、単節例に示すようなイオン交換を脂処理により培養物から個々のでミノ酸を回収する。その他公知のイオン交換樹脂処理法、趣顧法、敬養法などを併用することによつても回収することができる、

次下に実施例をあげて本発明を具体的に示す。 争施的 /

植密としてミクロサイクラス・エバネウス HB‐ ユュ ET783!(微工研寄託受理審 号第3!38号)を使用した(本語株はミクロ サイクラス・エバネウスEY3832(ATCC ユ!373)を競株としてチアリジン!90/14 およびホモモリンコ90/14の両者を含む培地に 生育可能な変異株として取得されたものであつ て、親株はこの条件下で全く生育できない。)

培養終了後の培養液よのの副から副体、皮膜カルシウムその他の沈緑物を除き、評談を強酸性陽イオン交換機脂ダイヤイオン8m - / (B⁺型)(三菱化成社製)のカラムに適してロイシンを吸着させ、水洗後のよ規定アンモニア水で部出してロイシン面分を集め、砂箱してpmよりよの等電点で最出させることにより純度りよる以上のロイシン/9の型を得た。ロイシン以外の他のアミノ酸も、上配の如きイオン交換処理法を適宜応用することによつて精製単離される。

実施労ユ

種割としてミクロサイクラス・エパネウス E Y 3 8 3 2 (ATCC2/373) から勝導され たミクロサイクラス・エパネウス T B - / 9 E Y 7 8 3 2 (最工研寄託受理番号第3/39号) を使用した。本簡株はチブリジン/ W/Wかよ び b - スレオニン 2 W/Wの共存下で生育可能 な酸株として取得された変異株であつて、親株 はこの条件下で全く生育できない。 この復動を実施例/の場合と同様に培養し、 培養終了後限体、換散カルシウムその他の沈敷 物を除き、培養物を濃縮した後 / / 規定垣便中 で / 20 で、 2 時間加熱したところ、このサン ブル中のアミノ酸としてホモセリンの4 時/ 屆 およびセリンの3 よ 明/ 国 (培養液中の過度と して) が書積した。

実施例よ

推測として学施例/で使用したミクロサイクラス・エバネウスH8・22 ET783 / (像工研容託受理番号第3 / 3 を号)を使用し、学施例/で使用した培地にさらにコーンスチープ リカーのまるを添加した培地(P H 7 /)を使用する他は実施例/の場合と同様に培養したところ、培養液中にロイシンの199/11、イソロイシンの199/11、パリン/199/11、アラニンの499/11、アスパラギン酸の299/11、アラニンの499/11、アスパラギン酸の299/11、かよびリジンの399/11(培地中の各下ミノ酸の最度と差し引いた像)がそれぞれ生成等得した。

≠前記以外の発明者

サテット・カーラウ 住 所 東京都町田市山崎町 3/30 番地

万万 中 が さ 氏名 克 木 和 熒

サダシかイザ 住 所 東京都町田市金井町3/38

アン・メリンナ 英の台団地3ー1ー308

氏名 田 中 芳 武